

03,09.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 9月22日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-330216

[ST. 10/C]:

[JP2003-330216]

出 願 人 Applicant(s):

- 新年 731.11 久光製薬株式会社

REC'D 0 4 NOV 2004

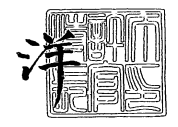
WIPO PCT

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年10月15日

n\ 11)





【書類名】 特許願 【整理番号】 PA336539 【提出日】 平成15年

 【提出日】
 平成15年 9月22日

 【あて先】
 特許庁長官殿

【発明者】 【住所又は居所】

【氏名】

居所】 佐賀県鳥栖市田代大官町408 久光製薬株式会社内 義永 隆明

【発明者】

【住所又は居所】 佐賀県鳥栖市田代大官町408 久光製薬株式会社内 【氏名】 若松 真人

【発明者】

【住所又は居所】 佐賀県鳥栖市田代大官町408 久光製薬株式会社内 【氏名】 白井 正人

【発明者】

【住所又は居所】 佐賀県鳥栖市田代大官町408 久光製薬株式会社内 【氏名】 佐伯 雅和

【特許出願人】

【識別番号】 000160522

【氏名又は名称】 久光製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】 100102668

【弁理士】

【氏名又は名称】 佐伯 憲生 【電話番号】 03-5205-2521

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 039251 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

 【包括委任状番号】
 9719303



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

粘着基剤中にショ糖脂肪酸エステルを含有させてなることを特徴とする貼付剤。

【請求項2】

支持体上に粘着基剤を直接又は間接的に展延塗布してなる請求項1に記載の貼付剤。

【請求項3】

ショ糖脂肪酸エステルがショ糖ベヘニン酸エステル、ショ糖ステアリン酸エステル、ショ糖パルミチン酸エステル、ショ糖ミリスチン酸エステル、ショ糖ラウリン酸エステル、ショ糖エルカ酸エステル、ショ糖オレイン酸エステルから選択される1種又は2種以上である、請求項1又は2記載の貼付剤。

【請求項4】

粘着基剤がゴム系基剤である請求項1~3の何れかに記載の貼付剤。

【請求項5】

ゴム系基剤が、スチレンーイソプレンースチレン共重合体、ポリイソブチレン及びポリイソプレンから選ばれる1種以上である請求項4に記載の貼付剤。

【請求項6】

ゴム系基剤が、更にポリブテンを含有するものである請求項5記載の貼付剤。

【請求項7】

粘着基剤が水溶性高分子である請求項1~3の何れかに記載の貼付剤。



【書類名】明細書

【発明の名称】低刺激性貼付剤

【技術分野】

[0001]

本発明は、カブレの発生が著しく軽減され、且つ、皮膚刺激の少ない外用貼付剤に関するものである。

【背景技術】

[0002]

従来、外用貼付剤としては粘着性高分子に薬物を含有させ柔軟性のある布、不織布、もしくは各種プラスチックフィルムなどの支持体上に直接、或いは間接的に展延した製剤として、プラスター剤、パップ剤、テープ剤等がある。また、薬物を含有しない貼付剤として、サージカルテープ、絆創膏、テーピング等が用いられてきた。

[0003]

これらの外用貼付剤は、その使用にあたり貼付時の皮膚への応力の発生、剥離時の皮膚 又は/及び毛の引っ張り等の物理的作用、原料に含まれる刺激成分による化学的作用、長 時間貼付によるムレ、発汗等の生理的作用による発赤、カブレ等の副作用の発現が問題と されていた。その主たる原因としては、従来の外用貼付剤では貼付時の皮膚への応力の発 生、剥離時の皮膚又は/及び毛の引っ張り等が皮膚表面の組織破壊を引き起こしているこ とが挙げられる。

[0004]

一方、これらの問題を解決する手段として種々の試みがなされている。例えば、特許文献1には膏体に通気孔をあける方法が開示されている。また、特許文献2、特許文献3、及び特許文献4等にはカブレ防止あるいは皮膚刺激低減のための薬物配合が示されている。特許文献5には基剤に特殊な処理をほどこし、皮膚刺激を低減させる方法が開示されている。また、特許文献6には吸水性高分子を添加し、ムレ、発汗等によるカブレの生理的因子の排除、及び剥離時の毛の引っ張り等によるカブレの物理的因子の排除が示されている。しかし、何れの場合においても実用性に問題(例えば、配合することで、付着性が悪くなる等)があったり、製造工程が複雑であったり、また、その効果も不充分なものである。種々の方法が試みられているにもかかわらず、実用的にはほど遠く、結局未だカブレのない理想的な外用貼付剤は出現していないのが現状である。

[0005]

一方、ショ糖脂肪酸エステルは、従来より、食感の改良、ゼリー強度の付与、離水防止、油脂の分離防止、変性防止、混和性の改良、及び結晶析出防止等の効果を出すため、食品中に多く配合されている。また、乳化剤や発泡剤として、さらに、皮膚上での薄膜の形成による水分バランスの保持等の効果を期待して、化粧品に配合して使用されている。また、医薬品においても経口固形製剤の製造工程での滑沢効果を期待して使用されている。しかしカブレを防止する目的で外用貼付剤に配合された例はない。

[0006]

【特許文献1】特公昭58-52251号公報

【特許文献2】特開昭58-4721号公報

【特許文献3】特開昭60-56911号公報

【特許文献4】特開昭60-23312号公報

【特許文献5】特公昭59-19528号公報

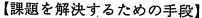
【特許文献6】日本国特許2632838号

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

本発明は、上記した如き現状に鑑みなされたもので、カブレの発生が著しく軽減され、 且つ、皮膚刺激の少ない外用貼付剤であって、しかも皮膚への付着性が充分に維持された 貼付剤を提供することを目的とする。



[0008]

本発明者らは、上記課題を解決すべく、貼付剤における貼付時並びに剥離時の皮膚への応力発生に着目し、鋭意研究を重ねた結果、ショ糖脂肪酸エステルを配合することにより、該目的を達成し得ることを見出し本発明を完成するに到った。

[0009]

即ち、本発明は、粘着基剤中にショ糖脂肪酸エステルを含有させてなることを特徴とする貼付剤に関する。

【発明の効果】

[0010]

本発明は、皮膚への付着性を充分に維持しつつ、貼付時及び剥離時の皮膚への応力の抑制等の物理的作用を排除して、カブレの発生を大幅に軽減すると共に皮膚刺激を極力抑えた、従来の外用貼付剤では考えられなかった理想的な低刺激性の外用貼付剤を提供するものである点に顕著な効果を奏するものである。

【発明を実施するための最良の形態】

[0011]

本発明の貼付剤は、例えば、支持体上に粘着基剤を直接又は間接的に展延塗布してなる 外用貼付剤である。

[0012]

本発明は、カプレの発生を軽減し、且つ皮膚刺激を少なくする目的で、外用貼付剤の粘着基剤中にショ糖脂肪酸エステルを含有させる点に特徴を有するものである。

詳細には、ショ糖脂肪酸エステルを必須成分として配合し、皮膚への応力の発生を抑制させる事により、従来この種目的に使用されていた吸水性高分子等を配合することでは解決できなかった問題、即ち、カブレ等の副作用が著しく軽減される。

一般に、貼付時及び剥離時の応力を抑制すると付着性が悪くなり、皮膚上からの脱落を起こしてしまう。それ故、これまで貼付時及び剥離時の応力を抑制するものは配合する事ができないと考えられていた。

しかしながら、本発明者らは、意外にもショ糖脂肪酸エステルは少ない配合量で、充分に付着性を維持し、カブレ防止効果があることを見出したのである。つまり、後述する特定の配合量において、より好ましく付着性を維持した上に、貼付時及び剥離時の皮膚への応力の発生等の物理的作用をも軽減させたのである。

[0013]

本発明の貼付剤において、粘着基剤に配合されるショ糖脂肪酸エステルとしては、ショ糖と脂肪酸のモノエステル体又はジエステル体が挙げられ、カブレを防止することができるものであれば特に限定はされないが、具体例を挙げれば、例えば、ショ糖ベヘニン酸エステル、ショ糖ステアリン酸エステル、ショ糖パルミチン酸エステル、ショ糖ミリスチン酸エステル、ショ糖ラウリン酸エステル、ショ糖エルカ酸エステル、ショ糖オレイン酸エステル等が挙げられる。これらショ糖脂肪酸エステル類は、それぞれ単独で用いても良いし、また、2種以上適宜組み合わせて用いても良い。特に好ましいショ糖脂肪酸エステルとしては、ショ糖ステアリン酸エステルが挙げられる。

具体的な商品名としては、三菱化学フーズ株式会社のリョートシュガーエステル、サーフホープJ、サーフホープSE PHARMAや第一製薬工業株式会社のDKエステル等が挙げられ、脂肪酸の種類や、HLBに応じて適宜選択され使用される。

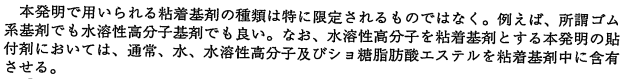
[0014]

本発明の貼付剤における必須成分であるショ糖脂肪酸エステルの配合量は、粘着基剤中、通常 $0.01\sim20$ 重量%、好ましくは $0.1\sim5.0$ 重量%である。0.01%未満では、充分な応力の抑制等の効果が期待できず、カプレが発生する。

一方20%以上では、応力の抑制等の効果は充分であるが、膏体の凝集力の低下及び粘着力の低下が大きく、剥がれやすくなってしまう。

[0015]





[0016]

本発明で用いられる粘着基剤の粘着成分としては、特に限定されるものではないが、例 えば、シリコーン系、スチレンーイソプレンースチレン系、スチレンープタジエン系、ア クリル系、ビニルエーテル系、天然ゴム系、ポリイソプレン系、ウレタン系、ポリイソブ チレン系、アクリル酸系重合体等の高分子物質が挙げられる。これらの高分子物質が膏体 中に含有される好ましい量は、10~90重量%であるが、その中でも天然ゴム、ポリイ ソプレン系、スチレンーイソプレンースチレン系、ポリイソブチレン等、所謂ジエン系の ゴムの場合は20~50重量%が特に好ましい。具体的には、例えば、スチレンーイソプ レンースチレン共重合体、ポリイソブチレン及び/又はポリイソプレンを含有する基剤を 用い、その基剤中にショ糖脂肪酸エステルを配合することにより本発明の貼付剤の効果が 顕著に発揮される。

また、スチレンーイソプレンースチレン共重合体、ポリイソブチレン及び/又はポリイ ソプレンを含有する基剤に更にポリブテンを含有させることにより、本発明の貼付剤は、 貼付中剥離することなく使用可能となる。

なお、アクリル酸系重合体等の所謂水溶性高分子の場合は10~50重量%が特に好ま しい。

[0017]

本発明で用いられる粘着基剤には、更に、従来から用いられている粘着付与剤、例えば ロジン系樹脂〔エステルガム(荒川化学)、ハリエスター(播磨化成)、ハリタック(播 磨化成)〕、テルペン系樹脂〔YS レジン(安原油脂)、ピコライト(ハーキュリーズ) 〕、石油系樹脂〔アルコン(荒川化学)、レガレッツ(ハーキュリーズ)、エスコレッ ツ (エクソン)、ウイングタック (グッドイヤー)、クイントン (ゼオン)]、フェノー ル系樹脂、キシレン系樹脂等が必要に応じて50重量%以下配合されていてもよい。

但し、例えば粘着成分の高分子物質としてアクリル系基剤を使用する場合は、種類によ ってはそれ自体で充分に粘着性を有するので、そのような場合には粘着付与剤は使用する 必要はない。その他可塑剤、充填剤、安定剤が適宜配合されていても良い。他に金属酸化 物として、酸化亜鉛、酸化チタン、酸化アルミニウム、酸化マグネシウム、酸化鉄等が適 宜配合されていても良い。

[0018]

本発明の貼付剤において、粘着基剤中に含有される薬物としては、経皮吸収性薬物であ れば何れの薬物でも良く、特に限定されるものではない。

例えば皮膚刺激剤及び鎮痛消炎剤としては、サリチル酸、サリチル酸メチル、サリチル 酸グリコール、1ーメントール、カンフル(d 体、1 体、dl 体)、ハッカ油、チモー ル、ニコチン酸ベンジルエステル、トウガラシエキス、カプサイシン、ノニル酸ワニリル アミド、フェルビナク、フルフェナム酸ブチル、ピロキシカム、インドメタシン、ケトプ ロフェン、プラノプロフェン、フェプラゾン、フルルビプロフェン、ロキソプロフェン、 アンフェナクナトリウム、オキサプロジン、エモルファゾン、チアプロフェン、フェンブ フェン、プラノプロフェン、フェンチアザック、ジクロフェナクナトリウム、ジフルニサ ール、イププロフェンピコノール、ベンダザック、及びスプロフェン、並びにこれらのエ ステル誘導体、あるいは塩酸ププレノルフィン、ペンタゾシン、酒石酸プトルファノール 等が挙げられる。

[0019]

抗真菌剤としては、ビホナゾール、クロトリマゾール、チオコナゾール、ミコナール、 エコナゾール、イソコナゾール、スルコナゾール、オキシコナゾール、クロコナゾール、 ケトコナゾール、ネチコナゾール、ラノコナゾール、オモコナゾール、イトラコナゾール 、フルコナゾール、テルビナフィン、ナフチフィン、プテナフィン、アモロルフィン、リ



ラナフタート、ナフチオメートN 、トルナフタート(ナフチオメートT)、トルシクラ ート、ウンデシレン酸、フェニルー11 ーヨードー10 ーウンデシノエート、サリチル 酸、シッカニン、トリコマイシン、ピロールニトリン、ナイスタチン、ピマリシン、グリ セオフルビン、バリオチン、アンフォテリシンB 、エキサラミド、シクロピロクスオラ ミン、ハロプロジン、ジエチルジチオカルバミン酸亜鉛、チアントール、フルシトシン、 2,4,6 ートリプロムフェニルカプロン酸エステル、トリメチルセチルアンモニウムペ ンタクロロフェネート、イオウ、木槿皮あるいはそれらの塩等が挙げられる。

[0020]

中枢神経作用剤(催眠鎮静剤、抗てんかん剤、精神神経用剤)としては、フルフェナジ ン、チオリダジン、ジアゼパム、クロルプロマジン、ニトラゼパム、エスタゾラム、トリ アゾラム、ニメタゼパム、フルニトラゼパム、ハロキサゾラム、フルラゼパム、クロナゼ パム、プロペリシアジン、プロクロルペラジン、アルプラゾラム、オキサゼパム、オキサ ゾラム、クロキサゾラム、プラゼパム、フルタゾラム、メキサゾラム、ロラゼパム、フル ジアゼパム、ブロマゼパム、メタゼパム等が挙げられる。

[0021]

利尿剤としては、ハイドロサイアザイド、ペンドロフルナサイアザイド、エチアジド、 シクロペンチアジド、ヒドロクロロチアジド、ペンフルチド、メチクロチアジド、フロセ ミド、メトラゾン、ポリチアジド、ベンドロフルメチアジド等が挙げられる。

[0022]

血圧降下剤としては、クロニジン、アルサーオキシロン、レシナミン、メシル酸ジヒド ロエルゴトキシン、レセルピン、プラゾシン、カプトプリル、ピンドロール、マレイン酸 エナラプリル等が挙げられる。

[0023]

冠血管拡張剤としては、ニトログリセリン、ニトログリコール、イソソルバイトジナイ トレート、塩酸パパベリン、ジピリダモール、エフロキサート、トリメタジン、ニコラン ジル、シンナリジン、ナイリドン、モルシドミンニフェジピン等が挙げられる。

[0024]

鎮咳去痰剤としては、リン酸コディン、リン酸ジヒドロコディン、塩酸エフェドリン、 塩酸クロルプレナリン、臭化水素酸フェノテロール、硫酸サルブタモール、リン酸ジメモ ルファン、塩酸アゼラスチン、塩酸クレンプテロール、塩酸ツロブテロール、塩酸トリメ トキシノール、塩酸プロカテロール、塩酸プロムヘキシン、トラニラスト、ヒデンズ酸チ ペピジン、フマル酸ケトチフェン、フマル酸フォルモテロール、リン酸ベンスプロペリン 、グリチルレチン酸等が挙げられる。

[0025]

抗ヒスタミン剤としては、塩酸ジフェンヒドラミン、塩酸トリプロリジン、塩酸イソチ ペンジル、塩酸プロメタジン、マレイン酸クロルフェニラミン、塩酸シプロヘプタジン、 フマル酸クレマスチン、マレイン酸カルビノキサミン、マレイン酸ジメチンデン等が挙げ られる。

[0026]

不整脈用剤としては、アルプレノトール、オクスプレノロール、ブクモロール、ププラ ノロール、ピンドロール、インデノロール、カルテオロール、ブフェトロール、プロプラ ノロール、チモロール等が挙げられる。

強心剤としては、ジキタリス、ユビデカレノン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、デス ラノシド等が挙げられる。

[0028]

避妊薬としては、エストラジオールエナンテート、エストラジオールシピネート、レボ ノルゲストレル、エストラジオール等が挙げられる。

[0029]

副腎皮質ホルモン剤としては、酢酸ヒドロコルチゾン、ヒドロコルチゾン、プレドニゾ 出証特2004-3092929



ロン、トリアムシノロンアセトニド、デキサメタゾンリン酸エステル、メチルプレドニゾロン、酢酸ダイクロリゾン、酢酸メチルプレドニゾロン、フルオシノロンアセトニド、酢酸デキサメタゾン、デキサメタゾン、フルオロメトロン、リン酸ベタメタゾンナトリウム、ベタメタゾン、吉草酸ベタメタゾン、プロピオン酸ベクロメタゾン、フルドロキシコルチド、酪酸ヒドロコルチゾン、ジプロピオン酸ベタメタゾン、フルオシノニド、プロピロン酸クロベタゾール、吉草酸ジフルコルトロン、ハルシノニド、アムシノニド、吉草酸プレドニゾロン等が挙げられる。

[0030]

局所麻酔剤としては、リドカイン、アミノ安息香酸エチル、塩酸プロカイン、ジブカイン、プロカイン等が挙げられる。

[0031]

これらの薬効成分は、一種又は二種以上適宜配合されて用いられる。

[0032]

本発明の貼付剤は、また、救急絆創膏、手術後の傷口保護を目的としたサージカルドレッシング、切開部の細菌汚染防止を目的としたサージカルドレープ、切開縫合部の補強固定用テープ、更にはスポーツ時に用いるテーピング等にも利用可能である。

[0033]

本発明の貼付剤において用いられる支持体としては、例えばポリエチレン、ポリプロピレン、ポリブタジエン、エチレン酢酸ビニル共重合体、ポリ塩化ビニル、ポリエステル(例えばポリエチレンテレフタレート(PET)等)、ナイロン、ポリウレタン等のフィルム又はシート、あるいはこれらの多孔体、発泡体、並びに紙、布、不織布等の伸縮性又は非伸縮性の支持体より選ばれる。

[0034]

次に、本発明の貼付剤の製造法としては、従来から実施されている方法に準じて行えばよいが、一例を挙げれば、溶解あるいは混練された基剤成分にショ糖脂肪酸エステルを添加し、均一に分散させ、更に必要に応じてこれに薬効成分等を添加して、テープあるいはシート基材(支持体)に直接展延するか、若しくは一旦剥離処理の施された紙、フィルム等に展延し、然る後、使用する基材(支持体)に圧着転写して製造することもできる。

[0035]

上記のようにして得られた本発明の貼付剤は、後述の試験例、実施例で述べる如く、ショ糖脂肪酸エステルの配合が不可欠であり、基剤中に配合されたショ糖脂肪酸エステルがカブレの原因となる貼付時の皮膚への応力の発生、剥離時の皮膚又は/及び毛の引っ張り等の物理的作用を抑制する。従って、基剤中に配合されたショ糖脂肪酸エステルが貼付剤特有の物理的要因によるカブレの原因を排除しているものと推察される。また、付着性は良く維持されており、この様な作用効果は、従来の貼付剤に配合されている水溶性高分子、界面活性剤、脂肪酸エステル、多価アルコール等によっては得られなかったものである

本発明による外用貼付剤は、「皮膚への付着性を充分に維持し、貼付時及び剥離時の皮膚への応力の抑制等の物理的作用を排除する」と言う、従来の外用貼付剤では考えられなかった理想的な無刺激性~低刺激性の外用貼付剤となる。

[0036]

以下、実施例及び試験例により本発明の作用及び効果について更に詳しく説明するが、 本発明はこれら実施例、試験例等により何ら限定されるものではない。

【実施例1】

[0037]

ポリイソプレン I R-2200 (日本ゼオン製) 22重量%、ポリイソブチレンL-100 (エクソンモービル製) 12重量%、スチレンーイソプレンースチレンプロック共重合体クインタック3710 (シェル化学製) 8重量%、アルコン-P100 (荒川化学製) 16重量%、流動パラフィン16重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛6重量%、含水シリカ4重量%、ショ糖脂肪酸エステル [リョートーシュガーエステルS-370F (三菱



化学フーズ製)] 1.0重量%を添加混合し、次いでサリチル酸メチル6重量%、1-メ ントール6重量%、dlーカンフル1重量%、酢酸トコフェロール2.0重量%を配合し て、スフモスリン基布に厚さ200μmになるように展延し、シリコーン処理の施された 離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明の貼付剤とした。

【実施例2】

[0038]

ポリイソプレンIR-2200 (日本ゼオン製) 20重量%、ポリイソプチレンL-1 00 (エクソンモービル製) 12重量%、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重 合体クインタック3710(シェル化学製)8重量%、アルコンーP100(荒川化学製)16重量%、流動パラフィン16重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛6重量%、含水シ リカ4重量%、ショ糖脂肪酸エステル[リョートーシュガーエステルS-370F(三菱 化学フーズ製)] 3. 0重量%を添加混合し、次いでサリチル酸メチル6重量%、1-メ ントール6重量%、 d l ーカンフル1重量%、酢酸トコフェロール2. 0重量%を配合し て、スフモスリン基布に厚さ200μmになるように展延し、シリコーン処理の施された 離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明の貼付剤とした。

【実施例3】

[0039]

ポリイソプレンIR-2200 (日本ゼオン製) 7重量%、ポリイソブチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 13重量%、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合 体クインタック3710(シェル化学製)11重量%、アルコン-P100(荒川化学製)19重量%、ポリイソブチレンLM-MH(エクソンモービル製)5重量%、流動パラ フィン22重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖脂 肪酸エステル [サーフホープJ1803F(三菱化学フーズ製)] 1. 0 重量%を添加混 合し、次いでサリチル酸メチル6重量%、1ーメントール6重量%、 d l ーカンフル1重 量%、酢酸トコフェロール 2. 0重量%を配合して、PETフィルムに厚さ 200 μ mに なるように展延し、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明 の貼付剤とした。

【実施例4】

[0040]

ポリイソプレンIR-2200 (日本ゼオン製) 7重量%、ポリイソプチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 13重量%、スチレンーイソプレンースチレンプロック共重合 体クインタック3710 (シェル化学製) 11重量%、アルコン-P100 (荒川化学製)18重量%、ポリイソブチレンLM-MH(エクソンモービル製)5重量%、流動パラ フィン21重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖脂 肪酸エステル [サーフホープ J 1 8 0 3 F (三菱化学フーズ製)] 3. 0 重量%を添加混 合し、次いでサリチル酸メチル6重量%、1ーメントール6重量%、 d 1ーカンフル1重 量%、酢酸トコフェロール 2. 0重量%を配合して、PETフィルムに厚さ 200 μ mに なるように展延し、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明 の貼付剤とした。

【実施例5】

[0041]

ポリイソプレンIR-2200 (日本ゼオン製) 7重量%、ポリイソブチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 13重量%、スチレンーイソプレンースチレンプロック共重合 体クインタック3710 (シェル化学製) 11重量%、アルコンーP100 (荒川化学製)19重量%、ポリイソプチレンLM-MH (エクソンモービル製) 5重量%、流動パラ フィン22重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖脂 肪酸エステル [サーフホープ J 1 8 0 1 (三菱化学フーズ製)] 1.0 重量%を添加混合 し、次いでサリチル酸メチル6重量%、1-メントール6重量%、 d l -カンフル1重量 %、酢酸トコフェロール 2. 0 重量%を配合して、PETフィルムに厚さ 200 μ mにな るように展延し、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明の



貼付剤とした。

【実施例6】

[0042]

ポリイソプレン I R-2200 (日本ゼオン製) 7重量%、ポリイソブチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 13重量%、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合 体クインタック3710 (シェル化学製) 11重量%、アルコン-P100 (荒川化学製) 19重量%、ポリイソブチレンLM-MH (エクソンモービル製) 5重量%、流動パラ フィン22重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖脂 肪酸エステル [サーフホープ J 1 8 1 1 (三菱化学フーズ製)] 1.0 重量%を添加混合 し、次いでサリチル酸メチル6重量%、1-メントール5重量%、 d l -カンフル1重量 %、酢酸トコフェロール2.0重量%を配合して、PETフィルムに厚さ200μmにな るように展延し、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明の 貼付剤とした。

【実施例7】

[0043]

ポリイソプレンIR-2200 (日本ゼオン製) 6重量%、ポリイソブチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 13重量%、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合 体クインタック3710(シェル化学製)10重量%、アルコン-P100(荒川化学製)18重量%、ポリイソプチレンLM-MH(エクソンモービル製)7重量%、流動パラ フィン21重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖脂 肪酸エステル [サーフホープ] 1803 F (三菱化学フーズ製)] 3.0 重量%を添加混 合し、次いでサリチル酸メチル6重量%、1-メントール6重量%、d1-カンフル1重 量%、酢酸トコフェロール 2. 0重量%を配合して、 $PETフィルムに厚さ 200 \mu m に$ なるように展延し、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明 の貼付剤とした。

【実施例8】

[0044]

ポリイソプレン I R-2200 (日本ゼオン製) 7重量%、ポリイソプチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 13重量%、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合 体クインタック3710 (シェル化学製) 11重量%、アルコン-P100 (荒川化学製) 19重量%、ポリプテン40-SH(日本油脂製)5重量%、流動パラフィン22重量 %よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖脂肪酸エステル[サーフホープJ1801(三菱化学フーズ製)]1.0重量%を添加混合し、次いでサリ チル酸メチル6重量%、1ーメントール6重量%、d1ーカンフル1重量%、酢酸トコフ ェロール2. 0重量%を配合して、PETフィルムに厚さ200μmになるように展延し 、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明の貼付剤とした。

【実施例 9】

[0045]

ポリイソプレン I R-2200 (日本ゼオン製) 7重量%、ポリイソプチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 13重量%、スチレン-イソプレン-スチレンプロック共重合 体クインタック 3 7 1 0 (シェル化学製) 1 1 重量%、YS レジンP X - 1 1 5 0 N (ヤ スハラケミカル製)19重量%、ポリプテン40-SH(日本油脂製)5重量%、流動パ ラフィン22重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖 脂肪酸エステル[サーフホープJ1801(三菱化学フーズ製)]1.0重量%を添加混 合し、次いでサリチル酸メチル6重量%、1ーメントール6重量%、d1ーカンフル1重 量%、酢酸トコフェロール2. 0重量%を配合して、ΡΕΤフィルムに厚さ200μmに なるように展延し、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明 の貼付剤とした。

【実施例10】

[0046]

ポリイソプレンIR-2200 (日本ゼオン製) 7重量%、ポリイソブチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 13重量%、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合 体クインタック3710(シェル化学製)11重量%、クイントンB-170(日本ゼオ ン製)19重量%、ポリブテン40-SH(日本油脂製)5重量%、流動パラフィン22 重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖脂肪酸エステ ル[サーフホープJ1801(三菱化学フーズ製)]1.0重量%を添加混合し、次いで サリチル酸メチル6重量%、1-メントール6重量%、d1-カンフル1重量%、酢酸ト コフェロール2. 0重量%を配合して、ΡΕΤフィルムに厚さ200μmになるように展 延し、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明の貼付剤とし た。

【実施例11】

[0047]

ポリイソプレン I R-2200 (日本ゼオン製) 7重量%、ポリイソブチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 14重量%、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合 体クインタック3710(シェル化学製)11重量%、アルコン-P100(荒川化学製) 20重量%、ポリブテン40-SH(日本油脂製)2重量%、流動パラフィン23重量 %よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖脂肪酸エステル [サーフホープJ1801(三菱化学フーズ製)]1.0重量%を添加混合し、次いでサリ チル酸メチル6重量%、1-メントール6重量%、d1-カンフル1重量%、酢酸トコフ ェロール2. 0 重量%を配合して、PETフィルムに厚さ200μmになるように展延し 、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明の貼付剤とした。

【実施例12】

[0048]

ポリイソプレン I R-2200 (日本ゼオン製) 7重量%、ポリイソブチレンL-10 0 (エクソンモービル製) 14重量%、スチレンーイソプレンースチレンブロック共重合 体クインタック3710(シェル化学製)11重量%、YSレジンPX-1150N(ヤ スハラケミカル製)20重量%、ポリプテン40-SH(日本油脂製)2重量%、流動パ ラフィン22重量%よりなる基剤成分に酸化亜鉛4重量%、含水シリカ3重量%、ショ糖 脂肪酸エステル[サーフホープ J 1 8 0 1 (三菱化学フーズ製)] 1.0 重量%を添加混 合し、次いでサリチル酸メチル6重量%、 1ーメントール6重量%、 d 1ーカンフル1重 量%、酢酸トコフェロール 2. 0 重量%を配合して、PETフィルムに厚さ 2 0 0 μ mに なるように展延し、シリコーン処理の施された離型紙で覆って所望の形に切断し、本発明 の貼付剤とした。

[0049]

比較例1

実施例1からショ糖脂肪酸エステルを除いた貼付剤を調製し、比較例1の貼付剤とした

[0050]

比較例 2

実施例4からショ糖脂肪酸エステルを除いた貼付剤を調製し、比較例2の貼付剤とした

[0051]

比較例3

実施例7の貼付剤からショ糖脂肪酸エステルを除いた貼付剤を調製し、比較例3の貼付 剤とした。

[0052]

比較例4

実施例8からショ糖脂肪酸エステルを除いた貼付剤を調製し、比較例4の貼付剤とした

[0053]



比較例 5

実施例11からショ糖脂肪酸エステルを除いた貼付剤を調製し、比較例5の貼付剤とした。

[0054]

試験例1. 付着性試験

本発明に係る各実施例の貼付剤及び各比較例の貼付剤について、付着性の物理的指標と考えられる、プローブタック値及び180°剥離強度を測定したが、測定値に有意差はなく、プローブタック値及び180°剥離強度に関して、ショ糖脂肪酸エステルを添加することによる測定値の低下は認められなかった。

[0055]

試験例2. 官能試験

被験者30名の前腕外側に本発明に係る実施例4、5、8、9及び10の貼付剤及び比較例2、4及び5の貼付剤をそれぞれ6時間貼付し、アンケートによる官能調査を行なった。

アンケートは剥離後の発赤・カブレの申告、及び付着の程度を下記の如きランク付けを した数値にて回答を得た。結果を表1に示す。なお、表1中の付着性指数はランクの平均 値である。

<付着性指数>

- 1. 1/2以上剥離
- 2. 1/3剥離
- 3. 1/4剥離
- 4. 端の部分剥離
- 5. 剥離なし

[0056]

【表1】

	付着性指数
比較例 2	4.6
実施例 4	4.25
実施例 5	4.65
比較例 4	4.50
実施例 8	4.30
実施例 9	4.65
実施例 10	4.45
比較例 5	4.25
実施例 11	4.25
実施例 12	4.55

[0057]

アンケートの結果、比較例 2 、4 及び 5 の貼付剤ではカブレ・発赤の出現が認められたが、本発明に係る各実施例の貼付剤においては、カブレ・発赤の出現は皆無であった。

また、表1に示すように付着性指数の低下は認められなかった。更に、付着性指数の平均値が全て4以上であることから、付着性に関しては、何れも「端の部分剥離~剥離なし」というように、非常に良い付着性を示した。

[0058]



試験例3. ウサギ累積皮膚刺激評価

除毛したウサギ背部に本発明に係る実施例1、2、8、10及び11の貼付剤及び比較例1、4及び5の貼付剤をそれぞれ1時間毎に8回貼付、剥離を繰り返した後、2時間後、24時間後及び48時間後に、表2の皮膚刺激性評価判定基準に従って目視判定を行い、各時間における皮膚刺激スコアを算出し、累積%皮膚刺激として各時間における刺激スコアを最大皮膚刺激スコアに対する百分率に変換し、合計した数値(トータル値)を算出して総合的な皮膚刺激の指標とした。結果を表3及び図1に示す。

なお、累積皮膚%刺激(2、24、48時間並びにトータル値)の計算方法は以下の通 りである。

2時間値:検体剥離後2時間における刺激性を紅斑($0 \sim 3$ 点)、浮腫($0 \sim 2$ 点)、痂皮($0 \sim 2$ 点)の評価基準で目視で判定し、それぞれを評点する。それらの合計が皮膚刺激スコアとなる。次に、この皮膚刺激スコアを最大皮膚刺激スコア(3+2+2=7点)で除してこれを100倍する。即ち、最大刺激スコアに対する2時間後の皮膚刺激スコアの割合(%)を2時間値として算出する。

24時間値、48時間値も同様の方法で算出する。

トータル値は、2時間、24時間、48時間値の総和によって算出される。

[0059]

【表2】

皮膚反応の程度	評点	
紅斑		
紅斑なし	0	
微かな紅斑(やっと認められる程度)	1	
明瞭な紅斑	2	
中等度から重度(深紅色)の紅斑	3	
浮腫		
浮腫なし	0	
微かな浮腫を認める	1	
明瞭な紅斑を認める	2	
痂皮		
痂皮なし	0	
微かな痂皮を認める	1	
明瞭な痂皮を認める	2	

[0060]



【表3】

	累積%皮膚刺激
比較例 1	76
実施例 1	19
実施例 2	5
比較例 4	117
実施例 8	33
実施例 10	83
比較例 5	90
実施例 11	52

[0061]

表3及び図1から明らかなように、ショ糖脂肪酸エステルを添加した本発明に係る各実施例の貼付剤の場合はショ糖脂肪酸エステルを添加しない各比較例の貼付剤の場合に比し、大きく皮膚の累積刺激が低下した。

【産業上の利用可能性】

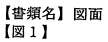
[0062]

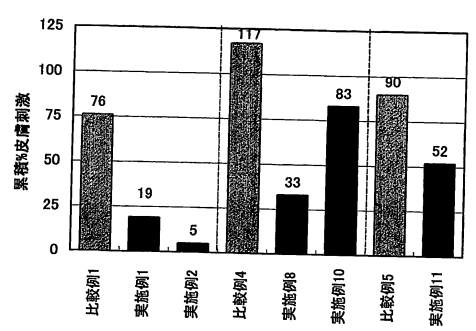
上記試験例の結果からも明らかなように、本発明の貼付剤は、良好な付着性を維持した ままカブレを低減したすぐれた外用貼付剤であり、各種医療用の貼付剤として利用範囲は 極めて広い。

【図面の簡単な説明】

[0063]

【図1】試験例3で得られたウサギ累積皮膚刺激評価の結果を示す。







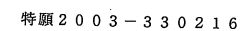
【書類名】要約書

【要約】

【課題】本発明は、カブレの発生が著しく軽減され、且つ、皮膚刺激の少ない外用貼付剤であって、しかも皮膚への付着性が充分に維持された貼付剤を提供することを目的とする

【解決手段】本発明は、粘着基剤中にショ糖脂肪酸エステルを含有させてなることを特徴とする貼付剤に関する。本発明は、皮膚への付着性を充分に維持しつつ、貼付時及び剥離時の皮膚への応力の抑制等の物理的作用の排除して、カブレの発生を大幅に軽減すると共に皮膚刺激を極力抑えた、従来の外用貼付剤では考えられなかった理想的な低刺激性の外用貼付剤を提供するものである。

【選択図】なし



出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000160522]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 9月13日 住 所

氏 名

新規登録

佐賀県鳥栖市田代大官町408番地

久光製薬株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked.

Delects in the images metade out are not imitted to the items encoured.		
	☐ BLACK BORDERS	
	☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
	☐ FADED TEXT OR DRAWING	
	☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
	☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
	☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
	☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
	☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
	☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.